(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-241565

(43)公開日 平成9年(1997)9月16日

(51) Int.Cl. 4 .	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
C09D 11/10	PTR		C09D 11/10	PTR
C08F 290/04	MRN		C 0 8 F 290/04	MRN
C 0 9 D 11/00	PSZ		C 0 9 D 11/00	PSZ

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特顏平8-48498	(71)出願人 000000918
		花王株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)3月6日	東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号
		(72)発明者 堤 武弘
		和歌山県和歌山市湊1334 花王株式会社研
		究所内
		(72)発明者 澤田 道隆
		和歌山県和歌山市湊1334 花王株式会社研
		究所内
	•	(74)代理人 弁理士 古谷 馨 (外3名)
		1

## (54) 【発明の名称】 インクジェット記録用水系インク

### (57)【要約】

7

【課題】 ビニルポリマーの水分散体中の疎水性染料の 封入量を多くし、色濃く、あざやかで、耐水性が一層向 上したインクジェット記録用水系インクの提供。

【解決手段】 片末端に重合性官能基を有するステレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらモノマーと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーの分散体であって、該分散体中に疎水性染料が針入されてなる分散体を含有するインクジェット記録用水系インク。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーの水分散体を含有し、該分散体粒子中に疎水性染料が封入されていることを特徴とするインクジェット配録用水系インク。

【請求項2】 スチレンマクロマーの重畳平均分子畳が 1,000~10,000である請求項1 記載のインクジェット記 録用水系インク。

【請求項3】 スチレンマクロマーが、片末端にアクリロイルオキシ基又はメタクリロイルオキシ基を有し、スチレンの共重合割合が全モノマー中60里 登場以上のスチレンとアクリロニトリルとの共重合体又はスチレン重合体である請求項1又は2配数のインクジェット記録用水系インク。

【請求項4】 ビニルポリマーの重告平均分子告が3,00~50,000の範囲である請求項1~3のいずれか一項に 記載のインクジェット配録用水系インク。

【簡求項5】 疎水性染料が封入されているビニルポリマーの水分散体が、片末端に置合性官能基を有するスチレンの単独型合体又は共型合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する型合性不飽和単量体と、これらと共型合可能な単量体とをラジカル型合開始剤の存在下に共型合させて得られるビニルポリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相することにより製造される、請求項1~4のいずれか一項に配数のインクジェット収録用水系インク。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

3

【発明の尽する技術分野】本発明は、インクジェット記録用水系インクに関するものであり、更に詳しくは、ビニルポリマーの水分散体中の疎水性染料の對入量を多くし、色混く、あざやかで耐水性を一層向上させたインクジェット記録用水系インクに関するものである。

### [0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】インクジェット記録方式は、非常に微細なノズルからインク液滴を記録部材に直接吐出、付着させて、文字や画像を得る記録方式である。この方式によれば、使用する装置が低騒音で操作性が良いという利点を有するのみならず、カラー化が容易であり且つ記録部材として普通紙が使用できるという利点も有するため、近年広く用いられている。インクの吐出方式としては、ブリンタヘッドに圧電棄子を利用した圧電式と、発熱抵抗素子のヒータを利用した熱ジェット式とが、パーソナルブリンタとして広く用いられている。

【0003】このインクジェットプリンタに使用されるインクには、ノズルにインクが目詰まりするのを防止するために、通常水溶性染料及び多価アルコールが用いられている。水溶性染料を用いることにより、インクはノズルに目詰まりしにくくなるが、反面、耐水性に劣るという問題や、特に熱ジェット式の場合、プリンタヘッドにおける過剰の熱により染料が酸化され、インクがプリンタヘッドに焦げ付きやすいという問題があった。

【0004】インクジェット記録用インクの耐水性を向 10 上させるために、インクとして顔料を用いたり(特開平 4-28776号公報、同4-189876号公報、同 4-359071号公報、同4-359072号公 報)、非水系液媒体を用いたり(特開平4-26147 8号公報)、耐水性に優れた染料を用いる(米国特許第 4963189号)等が提案されている。しかしなが ら、インクとして顔料を用いると印刷物の彩度の低下を 招くという問題や、ノズル内で目詰まりを起こすといっ た問題が生ずる恐れがある。また改善も十分とは含えな い。

20 【0005】また、水不溶性ビニルポリマーラテックス 粒子内に分散染料を封入した状態で存在させるインク組 成物 (特開昭55-139471号公報)等が提案され ているが、通常のビニルポリマーラテックスでは染料の 封入量が少なく、また保存安定性も十分ではない。 【0006】従って、本発明の目的は、ビニルポリマー の水分散体中の疎水性染料の封入量を多くし、色温く、 あざやかで、耐水性が一層向上したインクジェット配録 用水系インクを提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、疎水性染料を粒子中に対入したビニルポリマー水分散体をインク基材として用いることにより、染料の有する発色性を損ねることなくインクの耐水性が向上することを見出し、しかもインクの安定性を損ねることなく十分な染料含有量を得るためには、特定の構造を有するビニルポリマー水分散体が有効であることを見出し、本発明を完成するに到った。

【0008】即ち、本発明は、片末端に型合性官能基を有するスチレンの単独型合体又は共型合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する配合性不飽和単量体と、これらと共型合可能な単量体とをラジカル室合開始剤の存在下に共型合させて得られるビニルポリマーの水分散体を含有し、設分散体粒子中に疎水性染料が針入されていることを特徴とするインクジェット配録用水系ィンクを提供するものである。

[0009]

【発明の突施の形態】以下、本発明の突施の形態を詳細 に説明する。

【 O O 1 O】本発明のインクジェット配録用水系インク ) は、粒子中に疎水性染料を對入した特定のビニルポリマ 一水分散体を含有することを特徴とするものである。即ち、疎水性染料は少なくとも上配のような特定の構造を有するビニルポリマーによって形成される水分散体の粒子中に針入されている。

【〇〇11】本発明に用いられるビニルポリマーとしては、疎水性染料を少なくともその内部に一部でも封入しうるミセルを形成し得るものであって、片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるものである

【0012】また疎水性染料が封入されたビニルポリマー水分散体を得る方法としては、上配のようにして得られたビニルポリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相する方法が好ましい。

j

【0013】本発明に用いられるスチレンマクロマーと

\* は、片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独型合 体又は共型合体であり、堅量平均分子量は 1,000~10,0 00の範囲が好ましい。分子量が 1,000未満では染料収入 率が十分ではなく、10.000を越えると焦げ付き性が激し くなる。これらのスチレンマクロマーとしては、特に片 末端に重合性官能基としてアクリロイルオキシ基又はメ タクリロイルオキシ基を有するものが好ましい。 またス チレンマクロマーを構成するスチレン単位と共重合可能 なモノマー単位との割合は、全構成モノマー中スチレン とが十分な染料切入率を確保できる点から望ましい。ス チレン共型合体を構成するスチレンと共型合可能なモノ マーとしては、アクリロニトリル等が挙げられるが、こ れらに限定されない。このようなスチレンマクロマーの 具体例としては、下配式 (1) で寂される構造を有する ものが挙げられる。

[0014] [化1]

$$CH_{2} = C - COOC_{2}H_{4} - CH_{2} - CH - CH_{2} - CH_{2} - CH - CH_{2} -$$

【0015】(式中、m, nはm/n=6/4~10/0で、 室畳平均分子畳が 1,000~10,000となる数を示す。)

本発明に用いられる塩生成基を有する重合性不飽和単畳 体としては、カチオン性の草畳体として、不飽和3級ア ミン含有モノマー、不飽和アンモニウム塩含有モノマー 等があり、具体的には、ビニルビリジン、2-メチルー 5ービニルピリジン、2ーエチルー5ービニルピリジン の如きモノビニルピリジン類; N.N-ジメチルアミノス チレン、 N,N-ジメチルアミノメチルスチレンの如きジ アルキルアミノ基を有するスチレン類; N,N-ジメチル アミノエチルアクリレート、 N,N-ジメチルアミノエチ ルメタクリレート、 N,N-ジエチルアミノエチルアクリ レート、 N.N-ジェチルアミノエチルメタクリレート、 N.N-ジメチルアミノプロピルアクリレート、 N.N-ジ メチルアミノプロピルメタクリレート、 N.N-ジエチル アミノプロピルアクリレート、 N.N-ジエチルアミノブ ロピルメタクリレートの如きアクリル酸又はメタクリル 酸のジアルキルアミノ基を有するエステル類;2ージメ チルアミノエチルビニルエーテルの如きジアルキルアミ ノ基を有するビニルエーテル類; N-(N',N'-ジメチル アミノエチル) アクリルアミド、 N-(N',N'-ジメチル アミノエチル) メタクリルアミド、 N-(N',N'ージエチ ルアミノエチル) アクリルアミド、 N-(N',N'ージエチ

ルアミノエチル) メタクリルアミド、 N-(N',N'ージメ チルアミノプロピル) アクリルアミド、 N-(N',N'ージ メチルアミノプロピル)メタクリルアミド、 N-(N',N' 30 ージェチルアミノプロピル) アクリルアミド、 N-(N', N'-ジェチルアミノプロピル) メタクリルアミドの如き ジアルキルアミノ基を有するアクリルアミド又はメタク リルアミド類、あるいはこれらをハロゲン化アルキル (アルキル基の炭緊数1から18、ハロゲンとして塩素、 臭薬、ヨウ薬)、ハロゲン化ペンジル、例えば塩化ペン ジル又は臭化ペンジル、アルキル又はアリールスルホン 酸、例えばメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸又は トルエンスルホン酸のアルキルエステル(アルキル基の 炭楽数1から18)、及び硫酸ジアルキル(アルキル基の 40 炭素数1から4)の如き公知の4級化剤で4級化したも の等が挙げられる。又、アニオン性の単量体としては、 不飽和カルボン酸モノマー、不飽和スルホン酸モノマ 一、不飽和リン酸モノマー等があり、具体的には、不飽 和カルボン酸モノマーとしては、アクリル酸、メタクリ ル酸、クロトン酸、イタコン酸、マレイン酸、フマル 酸、シトラコン酸、2ーメタクリロイルオキシメチルコ ハク酸等、又はそれらの無水物及び塩があり、不飽和ス ルホン酸モノマーとしては、スチレンスルホン酸、2-アクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸、3-50 スルホプロピル (メタ) アクリル酸エステル、ビスー

(3ースルホプロピル) ーイタコン酸エステル等及びそれらの塩、その他2ーヒドロキシエチル (メタ) アクリル酸の硫酸モノエステル及びそれらの塩があり、不飽和リン酸モノマーとしては、ビニルホスホン酸、ビニルホスフェート、ビス (メタアクリロキシエチル) ホスフェート、ジフェニルー2ーアクリロイロキシエチルホスフェート、ジプチルー2ーアクリロイロキシエチルホスフェート、ジプチルー2ーメタクリロイロキシエチルホスフェート、ジプチルー2ーメタクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー2ー (メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー3ー(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー3ー(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー3ー(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート等が撃げられる。

【〇〇16】本発明において用いられる上配単畳体と共 **翼合可能な単畳体としては、アクリル酸メチル、アクリ** ル酸エチル、アクリル酸イソプロピル、アクリル酸 n ー ブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル酸n-アミ ル、アクリル酸イソアミル、アクリル酸n-ヘキシル、 アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸n-オクチ ル、アクリル酸デシル、アクリル酸ドデシル等のアクリ ル酸エステル類:メタクリル酸メチル、メタクリル酸エ チル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸nーブ チル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸nーアミ ル、メタクリル酸イソアミル、メタクリル酸n-ヘキシ ル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸n ーオクチル、メタクリル酸デシル、メタクリル酸ドデシ ル等のメタクリル酸エステル類;スチレン、ビニルトル エン、2-メチルスチレン、クロルスチレン等のスチレ ン系モノマー;2-ヒドロキシエチルアクリレート、3 ーヒドロキシプロピルアクリレート、ポリエチレングリ コールアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレ ート、3ーヒドロキシプロピルメタクリレート、ポリエ チレングリコールメタクリレート等のヒドロキシル基含 有アクリレート又はメタクリレート等が挙げられる。

)

【〇〇17】本発明において、上記ビニルポリマーを製造する際には、スチレンマクロマーを全単量体成分に対して1~20型量%、好ましくは5~15型量%、塩生成基を有する重合性不飽和単量体を全単量体成分に対して10~40型量%、好ましくは20~35型量%、その他の単量体成分を全単量体成分に対して40~89型量%、好ましくは50~75型量%の割合で共更合することが望ましい。

【〇〇18】本発明のビニルポリマーは、スチレンマクロマー及び上記単量体を、ラジカル里合開始剤の存在下、パルク重合法、溶液型合法、感激型合法、乳化型合法等の公知の型合法により望合させることにより製造されるが、特に溶液型合法により製造するのが好ましい。溶液里合法で用いる溶剤としては極性有機溶剤が好ましく、水混和性有機溶剤を水と混合して用いることもできる。かかる有機溶剤としては、例えばメタノール、エタノール、プロパノール等の炭素数1~3の脂肪族アルコール;アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類;酢酸エチル等のエステル類などが挙げられ、これらのう

ち、特にメタノール、エタノール、アセトン、メチルエ チルケトン又はこれらと水との混合液が好ましい。これ ら有機溶剤は、単独又は2種以上を組み合わせて用いる ことができる。

【0019】上配盤合に用いられるラジカル盤合開始剤としては、例えば、2,2'ーアゾビスイソプチロニトリル、2,2'ーアゾビス(2,4ージメチルパレロニトリル)、2,2'ーアゾビス(4ーメトキシー2,4ージメチルパレロニトリル)、ジメチルー2,2'ーアゾビスプチレート、2,102'ーアゾビス(2ーメチルプチロニトリル)、1,1'ーアゾビス(1ーシクロヘキサンカルボニトリル)等のアゾ化合物が好適である。また、ヒーブチルペルオクトアート、ジクミルペルオキシド、ジーヒーブチルペルオキシド、ジベンゾイルオキシド、ジーヒーブチルペルオキシド、ジベンゾイルオキシド等の有機過酸化物を使用することもできる。これら重合開始剤は、モノマー混合物に対して0.001~2.0モル%、特に0.01~1.0モル%用いるのが好ましい。

【0020】上配型合時には、さらに型合連鎖移動剤を 添加してもよい。使用される型合連鎖移動剤の具体例と 20 しては、例えば、オクチルメルカプタン、nードデシル メルカプタン、tードデシルメルカプタン、n-ヘキサ デシルメルカプタン、nーテトラデシルメルカプタン、 t ーテトラデシルメルカプタンなどのメルカプタン類: ジメチルキサントゲンジスルフィド、ジェチルキサント ゲンジスルフィド、ジイソプロピルキサントゲンジスル フィドなどのキサントゲンジスルフィド領;テトラメチ ルチウラムジスルフィド、テトラエチルチウラムジスル フィド、テトラブチルチウラムジスルフィドなどのチウ ラムジスルフィド類:四塩化炭絮、臭化エチレンなどの 30 ハロゲン化炭化水紫質;ペンタフェニルエタンなどの炭 化水素類;及びアクロレイン、メタクロレイン、アリル アルコール、2-エチルヘキシルチオグリコレート、タ ービノーレン、αーテルピネン、ァーテルピネン、ジペ ンテン、αーメチルスチレンダイマー(2,4 ージフェニ ルー4-メチルー1-ペンテンが50型量部以上のものが 好ましい)、さらに9.10-ジヒドロアントラセン、1.4 **−ジヒドロナフタレン、インデン、 1,4−シクロヘキサ** ジェン等の不飽和環状炭化水業化合物;キサンテン、 2.5-ジヒドロフラン等の不飽和ヘテロ環状化合物等が 40 挙げられる。これらは、単独でも2種以上を組み合わせ て使用してもよい。

【0021】壁合は、通常30~100℃、好ましくは50~80℃で1~10時間行われ、使用するラジカル型合開始 剤、モノマー、溶剤の種類などにより適宜選定される。 また、重合は、窒素等の不活性ガス雰囲気下で行うのが 好ましい。 愛合後、反応液から再沈澱、溶剤留去など、 公知の方法により共重合体を単離することができる。 また、得られた共愛合体は、再沈澱を繰り返したり、膜分 離、クロマトグラフ法、抽出法などにより、未反応のモ フマー等を除去して精製することができる。 【〇〇22】このようにして得られる本発明のビニルポリマーの重量平均分子量は 3,000~50,000であることが、プリンタヘッドの焦げ付き性や、印刷後のインクの耐久性、及び分散体の形成性の点から好ましい。

【0023】本発明において、疎水性染料は少なくとも上配のようにして得られるビニルポリマーによって形成される分散体中に針入され得る染料であれば特に制限なく用いることができ、例えば油性染料、分散染料、直接染料、酸性染料、及び塩基性染料等を挙げることができるが、良好な針入性の観点から油性染料及び分散染料を用いることが特に好ましい。

【0024】上配油性染料としては、特に限定されるものではないが、例えば、C.I.ソルベント・ブラック3,7,27,29,34、C.I.ソルベント・イエロー14,16,29,56,82、C.I.ソルベント・レッド1,3,8,18,24,27,43,51,72,73、C.I.ソルベント・パイオレット3、C.I.ソルベント・ブルー2,11,70、C.I.ソルベント・グリーン3,7及びC.I.ソルベント・オレンジ2等が挙げられる。

)

【0025】また、上記分散染料としては特に限定され るものでないが、好ましい例としては、C.I.ディスパー ズ・イエロー 5, 42, 54, 64, 79, 82, 83, 93, 99, 10 0, 119, 122, 124, 126, 160, 184:1, 186, 198, 199, 204, 224, 237、C.I.ディスパーズ・オレンジ13, 29, 31:1, 33, 49, 54, 55, 66, 73, 118, 119, 163 . C.I. ディスパーズ・レッド54, 60, 72, 73, 86, 88, 91, 9 2, 93, 111, 126, 127, 134, 135, 143, 145, 152, 153, 154, 159, 164, 167:1, 177, 181, 204, 206,207, 22 1, 239, 240, 258, 277, 278, 283, 311, 323, 343, 34 8, 356, 362、C.1.ディスパーズ・バイオレッド33、C. L ディスパーズ・ブルー56, 60, 73, 87, 113, 128, 14 3, 148, 154, 158, 165, 165:1, 165:2, 176, 183, 18 5, 197, 198, 201, 214, 224, 225, 257, 266, 267, 28 7, 354, 358, 365, 368、C.I.ディスパーズ・グリーン 6:1,9が挙げられる。

【0026】本発明に用いられる疎水性染料は、後述する転相乳化によって上配ビニルポリマーに効率的に封入される観点から、有機溶剤に2g/リットル以上溶解することが好ましく、20~500g/リットル溶解することが更に好ましい。

【〇〇27】本発明のインクジェット配録用水系インクに用いられる染料が封入されたビニルポリマー水分散体は、好ましくは転相乳化法によって製造される。即ち、 整合により得られた上配ビニルポリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えて ポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた 後、有機溶剤を留去して水系に転相することにより得る ことができる。

【0028】以下、転相乳化法について詳述する。まず、上記ピニルポリマー及び疎水性染料を有機溶剤に溶

解させる。この場合、有機溶剤 100重量部に対して、ビニルポリマー5~50重量部及び疎水性染料0.1 ~50重量 部を溶解させることが安定性の良い水分散体を得る点から好ましい。

【0029】ここで用いられる有機溶剤としては、親水 性有機溶剤が好ましく、具体的にはアルコール系、ケト ン系あるいはエーテル系等の溶剤が挙げられる。アルコ ール系溶剤としては、例えばメタノール、エタノール、 nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノー 10 ル、第2級ブタノール、第3級ブタノール、イソブタノ ール、ジアセトンアルコール等が挙げられる。ケトン系 溶剤としては、例えばアセトン、メチルエチルケトン、 ジェチルケトン、ジプロピルケトン、メチルイソブチル ケトン、メチルイソプロピルケトン等が挙げられる。エ ーテル系溶剤としては、ジエチルエーテル、ジブチルエ ーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等が挙げられ る。これらの中ではイソプロパノール、アセトン、メチ ルエチルケトンが好ましい。これらの親水性有機溶剤は 1 種又は2 種以上が混合して用いられ、必要によって 20 は、高沸点親水性有機溶剤を併用しても良い。高沸点親

水性有機溶剤としては、フェノキシエタノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールジェチルエーテル、3ーメチルー3ープトキシブタノール等が挙げられる。 【0030】次に、上記ビニルポリマー及び疎水性染料

【0030】次に、上記ビニルポリマー及び疎水性染料 30 の有機溶剤溶液に必要に応じて中和剤を加え、該ビニルポリマー中の塩生成基をイオン化する。中和剤としては塩生成基の種類に応じてそれぞれ公知の酸或いは塩基を用いれば良い。酸としては、例えば塩酸、硫酸等の無機酸、酢酸、プロピオン酸、乳酸、コハク酸、グリコール酸等の有機酸が挙げられる。また、塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン等の3級アミン類、アンモニア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等が挙げられるが、上配に限定されるものではない。中和度については特に限定は無いが、得られる自己分散型ポ リマー微粒子の水分散液の液性が弱酸性~中性になるように中和するのが望ましい。

【0031】上配中和剤の添加後、上配有機溶剤に水(イオン交換水)を加えて、系を減圧下に加熱することにより、上配有機溶剤を留去すると共に所定量の水を留去し、所定量の固形分温度を有する本発明のビニル系ポリマー分散体が得られる。加える水の量は、上配中和剤添加後の有機溶剤「00室量部に対して100~300重量部であることが好ましい。この場合、上配有機溶剤に一般的な分散剤を添加しても良い。

) 【0032】このようにして得られた、疎水性染料を針

入したビニルポリマー水分散体の粒径は、0.01~0.50<sub>単</sub> mであることが好ましい。上記粒径が0.01µmに満たな いとインクのにじみが発生し、0.50μmを越えると分散 体の安定性を損ねる恐れがあるため、上記範囲内である ことが好ましい。上記粒径は、0.02~0.15µmであるこ とが更に好ましい。

【〇〇33】本発明のインクジェット記録用水系インク において、上記疎水性染料が針入されたビニルポリマー 水分散体中のポリマー分としては、固形分換算で眩イン ク中に1~50 型量%配合されることが好ましく、2~30 **電台%配合されることが更に好ましい。上記ビニルポリ** マーの配合量が1 重量%に満たないと、印字温度が不十 分であり、50重畳%を越えるとインクの分散安定性が低 下したり、ノズル先端でのインク蒸発に伴う液の増粘や 粒子の凝集が起こることによって、ヘッドの目詰まりが 起こる場合があるので、上配範囲内とすることが好まし

【〇〇34】一方、疎水性染料は、本発明の水系インク 中に1~10重量%配合されることが好ましく、1.5~5 重量%配合されることが更に好ましい。疎水性染料の配 合量が12量%に満たないと印字浪度が不十分であり、 10重量%を越えると水分散体の経時安定性が低下し、粒 径増大の傾向があるので、上記範囲内とすることが好ま LUL

【〇〇35】本発明のインクジェット配録用水系インク は、水を媒体とし、疎水性染料を封入した上配特定のビ

CH \*

【0039】 [式中、R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及びR<sub>4</sub>は同一又は異な って、炭素数1~10のアルキル基又は置換基を有してい てもよいフェニル基を示し、Re及びReは同一又は異なっ て、炭素数1~10のアルキル基、置換基を有していても よいフェニル基、水酸基、アミノ基、カルボキシル基又 はエポキシ基を示し、p及びqは同一又は異なって、O ~1000、好ましくは10~100 の登数を示す。〕

上記式 (2) で衰される化合物としては、例えば倡越シ リコーン (株) 製の、KF96,66,69,KS68,604,6 07A, 602, 603, KM73, 73A, 73E, 72, 72A, 72 C, 72F, 82F, 70, 71, 75, 80, 83A, 85, 89, 90, 68-1F, 68-2F 等が挙げられる。

【〇〇4〇】消泡剤の配合量は特に制限はないが、本発 明のインクジェット記録用水系インク中に 0.001~ 2.0 **翼畳%配合されることが好ましく、0.005 ~0.5 運畳%** 配合されることが更に好ましい。消泡剤の配合量が 0.0 01重量%に満たないとインク調査時に泡が発生し易く、 また、インク内での小泡除去が難しく、 2.0重量%を越 えると泡の発生は抑えられるものの、印字の際、インク

\* ニルポリマー分散体を含有するのに加えて、従来公知の 各種添加剤、例えば多価アルコール類のような湿潤剤、 分散剤、消泡剤、防御剤及び/又はキレート剤等を添加 することが好ましい。

10

【0036】ここで、湿潤剤としては、例えばエチレン グリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコ ール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコー ル、グリセリン、ジエチレングリコールジエチルエーテ ル、ジエチレングリコールモノnーブチルエーテル等の 10 多価アルコール及びそのエーテル、アセテート類、 N-メチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルイミダゾリジ ノン等の含窒素化合物類の1粒又は2種以上を使用する ことができる。これらの湿潤剤の配合量に特に制限はな いが、上記インク中に好ましくは 0.1~50室畳%配合す ることができ、更に好ましくは 0.1~30型量%配合する ことができる。

【0037】また分散剤としては、特に制限されない が、ビニルポリマー分散体の安定性を損なわない範囲 で、アニオン系、ノニオン系、カチオン系の分散剤を用 20 いることができる。また、消泡剤としては特に制限され ないが、下記式(2)で表される化合物を用いること が、インク調製の際における泡の発生の抑制及びインク の表面張力の調整の点から特に好ましい。

> [0038] 【化2】

内でハジキが発生し、印字品質の低下が起こるので、上 **妃笕囲内とすることが好ましい。** 

【0041】このようにして得られた本発明のインクジ ェット記録用水系インクは、十分な畳の疎水性染料を含 有することができ、非常に優れた耐水性を有する。

[0042]

【突施例】以下に、本発明に係わるビニルポリマー分散 体の製造例、及び本発明の水系インクの突施例及び比较 40 例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれ らに限定されるものではないことは勿論である。尚、例 中の部及び%は特配しない限り翼畳基準である。

【0043】製造例1~2

**投拌機、湿流冷却管、滴下ロート、温度計、窒素導入管** の付いた反応容器に、壁合溶媒としてメチルエチルケト ン20部、重合性不飽和単量体として、衰1の初期仕込モ ノマーの欄に記載されているモノマー及び里合連鎖移動 剤を仕込み、窒素ガス置換を十分行った。一方、滴下口 一ト中に、表1の滴下モノマーの概に記載されているモ

50 ノマー及び重合連鎖移動剤とメチルエチルケトン60

部、、2,2'-アソビス(2,4-ジメチルバレロニトリル) 0.2部を十分窒素置換を行った後に仕込んだ。窒素雰囲 気下、反応容器内の混合溶液を扱控しながら65℃まで昇 温し、滴下ロート中の混合溶液を3時間かけて徐々に滴 下した。滴下終了2時間後、2,2'-アソビス(2,4-ジメ チルバレロニトリル)0.1部をメチルエチルケトン5部に 溶解した溶液を加え、更に65℃で2時間、70℃で2時間 熟成させることにより共愛合体溶液を得た。

【0044】得られた共撃合体溶液の一部を、減圧下、 105℃で2時間乾燥させ、完全に溶媒を除去することに よって単離し、標準物質としてポリスチレン、溶媒とし てテトラヒドロフランを用いたゲルパーミエーションク \* ロマトグラフィーにより分子畳を測定したところ、重畳平均分子畳として約10,000であった。

【0045】上記で得られた共愛合体溶液にアセトン10 00部、及び表1に示す疎水性染料を33.4部を加えて完全 に溶解させ、机拌下、表1に示す塩基の30%水溶液を98 部加えて共愛合体中の塩生成基を一部中和し、イオン交 換水1500部を加えた後、減圧下60℃でメチルエチルケト ン及びアセトンを完全に除去し、更に一部の水を除去す ることにより混縮し、固形分混度が10愛貴%の疎水性染

10 料針入ビニルポリマー水分散体を得た。

[0046]

	Y	Γ		
	<b>報造例1</b>	製造例 2		
	nープチルメタクリレート 10部	tーブチルメタタリレート 12部		
初期仕込	とドロキシエチルナタタリレート	まりエチレングリコールメタクリレート		
モノマー	2部	2部		
及び	メタクリル酸 7部	アクリル酸 5 部		
重合連鎖	スチレンマクロマー A *1	スチレンマクロマーB **		
移動剤	1部	1部		
	n-テトラデシかメルカプタン O_ 6部	n-ドテシルメルカプタン O. 6部		
	ロープチルメタクリレート 40部	tーブチルメタクリレート 48部		
海下モノマー	とドロキシエチルメタクリレート 8 部	キリエチレングリコー&メタクリレート 8 部		
及び	メタクリル酸 28部	アクリル酸 20部		
世合連鎖 移動剤	スチレンマクロマー A ° ¹ 4部	スチレンマクロマーB ** 4 部		
	n-テトラデシルメルカプタン 2. 4部	ロードデシルメルカプタン 2. 4部		
中和塩基	アンモニア	ジエタノールアミン		
染料	XEDY - NoF C-BR	スピロン・イエローC-GNH. New		
	(保土ヶ谷化学(機製)	(保土ヶ谷化学微裂)		

[0047]注)

1

\*1 スチレンマクロマーA:東亜合成(株)製,商品名AN-6 (スチレン/アクリロニトリル共聚合マクロマー,スチレン含有率70重量%, 
東登平均分子量6,000)
\*2 スチレンマクロマーB:東亜合成(株)製,商品名AS-6 (スチレン単独重合マクロマー, 
東登平均分子量6,000)

突施例1~2

製造例 1 ~ 2 で得られたビニルポリマー水分散体80部と ジエチレングリコール10部、グリセリン10部、消泡剤 (倡越シリコーン(株) 製KM-71) 0.1部を混合し、得 られた分散液を 0.2 µ mのフィルターによって濾過し、 ごみ及び粗大粒子を除去して、水系インクを得た。得ら れたインクについて、下配方法により物性を評価した。 結果を**衰**2に示す。

40 【0048】 <評価方法>

(1) 印字温度

印字は、市販のキャノン(株)製のマイクロパブルジェットプリンター(型番BJ-1OVL)を用いて、PPC用再生紙(日本加工製紙(株)製)にベタ印字を行い、室温にて24時間自然乾燥させた後、その光学温度をマクベス温度計RD918(マ11クベス社製)で測定した。【OO49】(2)にじみ

上記プリンターを用い、PPC用再生紙(日本加工製紙 (株) 製)に英数文字を印字し、1時間以上放置した

50 後、顕微鏡及び目視で文字のシャープさや文字より発生

するヒゲ状のにじみの度合を下配基準で評価した。

〇:文字がシャープでヒゲ状のにじみもない

△:文字がシャープさがなく、にじみも少し発生

×:文字がシャープさがなく、にじみも多い。

【0050】(3) 耐水性

上記プリンターを用い、PPC用再生紙(日本加工製紙 (株) 製) にベタ印字し、1時間以上乾燥した後、静水 中に垂直に10秒間浸流し、そのまま垂直に引き上げた。 室温にて自然乾燥させた後、同じ印字の印字温度を上配 マクベス浪度計を用いて測定し、下記式から耐水性を求

耐水性 (%) = 浸渍後の印字温度/初期の印字温度×10

比较例1~2

比較例として通常のインクジェット記録用インクに使用

\* されている水溶性染料を用いて以下の配合により、イン クを調製した。得られたインクについて、上配安施例と 同様に物性を評価した。結果を寂2に示す。

【0051】 <比較例1のインク>

C.1.ダイレクトイエロー132 1.5% ジェチレングリコール 7.5% 2.5%

グリセリン

イオン交換水 <比较例2のインク>

10 C.I.アシッドレッド52

1.5% 10 %

88.5%

トリエチレングリコール

5 %

1,2,6 ーヘキサントリオール

83.5%

イオン交換水 [0052]

	実施例1	実施例2	比咬例 1	比饺例 2
ピニルギリマー 水分散体	製造例 1	製造例 2	<u></u> ·	
印字為度	1. 27	1.26	1.30	1.32
にじみ	0	0	Δ	∆~×
耐水性	98%	100%	75%	72%

【手統補正容】

【提出日】平成8年11月15日

【手統補正1】

【補正対象魯類名】明細書

【補正対象項目名】請求項3

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項3】 スチレンマクロマーが、片末端にアクリ ロイルオキシ基又はメタクリロイルオキシ基を有し、ス チレンの共型合割合が全モノマー中600重量%以上のスチ レン共型合体又はスチレン型合体である請求項1又は2. 記哉のインクジェット記録用水系インク。